# (19) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出頭公開番号

特開平5-117334

(43) 公開日 平成5年(1993) 5月14日

(5D Int.CL)

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 8 F 222/40

MNE

7242 - 4 J

210/00

MJR

9053 - 1 J

# 審査請求 未請求 請求項の数2(全 6 頁)

(21)出购番号

特翰平3-303911

(71) 出類人 000003300

東ソー株式会社

(22) ////// []

平成3年(1991)10月24日

山口県新南陽市開成町4560番地

(72) 発明者 雪岡 聡

三重県四日市市別名3丁目10-4

(72) 発明者 玉井 良則

三重県四日市市羽津乙129番地

(72) 発明者 石川 典行

三重県四日市市別名3丁目4-1

(51) 【発明の名称】 マレイミド系共重合体及びそれからなる光学材料

### (57)【要約】

【目的】 透明かつ低複屈折性で、耐熱性、表面硬度及 び機械的強度に優れた光学材料を提供する。

【構成】 少なくとも1種類以上のN-フェニル関換マ レイミド単位(1)、少なくとも1種類以上のNーアル キルマレイミド単位 (ΙΙ) 及びαーオレフィン単位 (111) からなる共重合体であり、共重合組成が  $((1) + (11)) m30 \sim 98 \pm 11 \%, (111)$ が70~2モル%で、(1)/(11)のモル比が10 0/0~1/99であって、ポリスチレン換算の重量平 均分子量が1×10%以上5×10%以下であるマレイ ミド系共重台体。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】下記の一般式(1)で表される少なくとも 1 種類以上のN-フェニル関換マレイミド単位、下記の 一般式(11)で表される少なくとも1種類以上のN-アルキルマレイミド単位及び一般式(III)で表され るα-オレフィン単位からなる共重合体であり、共重合\*

1

【化2】

[化3]

(CCTR1 , R2 , R3 , R4 , R5 , R6 , R7 , Rs、Rs、Rrsは、各々水素、ハロゲン系元素、カ ルポン酸または炭素数1~8の直鎖状あるいは分岐状ア ルキル基であり、Rェェ、Rェュ、Rェュは、各々水茶 または炭素数1~6のアルキル基を示す)

【請求項2】請求項1に記載の共重合体からなることを 特徴とする光学材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、Nー置換マレイミドー オレフィン系共重合体及びそれからなる透明かつ低複屈 折性で、耐熱性及び表面硬度などに優れた光学材料に関 するものである。

[0002]

【従来技術】従来、光学材料としては一般にガラスが用 いられてきたが、近年、生産性、軽量化、コストなどの 点から高分子材料が用いられるようになってきた。

【0003】この様な材料として、ポリメタクリル酸メ 50 【0008】

\*組成が((1)+(11))が30~98モル窓。(1 11) が70~2モル%で、(1) / (11) のモル比 が100/0~1/99であって、ポリスチレン換算の 重量平均分子量が1×10°以上5×10°以下である マレイミド系共革合体。

(化1)

(1)

(II)

チル(以下PMMAと略記する)及びポリカーポネート (以下PCと略記する)が用いられている。

【0004】しかし、PMMAは光学特性に優れるもの 30 のガラス転移温度 (Tg) が100℃付近のため、耐熱 性が不充分であり使用に制限を受ける。

【0005】一方、PCはTgが140℃付近と比較的 高い耐熱性を示すが、光学特性、特に複屈折が大きくP MMAに比べて劣り、また表面硬度が低く傷つきやす い、耐候性が悪い、成形性が悪いなどの問題点がある。

【0006】これまでマレイミド系単量体の単独重合で 得られる重合物は、Tgは高いものの機械的強度が弱く 脆いあるいは着色するといった欠点があり、高分子材料 としては不充分な物しか得られていない。そこでマレイ 40 ミド系単量体はアクリル系樹脂やスチレン系樹脂の耐熱 性付与といった観点からメタクリル酸メチルやスチレン との共重合が検討されてきているが、光学材料用途とし ては透明性すなわち光線透過率、着色及び複屈折の問題 から必ずしも満足のいくものが得られていないのが現状 である。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、透明 かつ低複屈折性で、耐熱性、表面硬度及び機械的強度に 優れた光学材料を提供するものである。

【課題を解決する手段】本発明者らは、この問題に鑑み 鋭意検討した結果、少なくとも 1 種類以上のN - 置換マ レイミド単量体とオレフィン系単量体との共重合で得ら れる共重合体が、上記の目的を満たすことを見い出だし 本発明を完成するに至った。

【0009】すなわち、本発明は、一般式(1)もしく は一般式(II)で示される化合物の少なくとも1種か らなる構成単位が共重合体全体の30~98モル%、一 般式(!!!)で示される化合物の少なくともし種から なる柄成単位が共重合体全体の70~2モル%であり、 ポリスチレン換算の重量平均分子量が1×10°以上5 × 10%以下である樹脂であることを特徴とする優れた 透明性、耐熱性、表面硬度及び機械強度を有する共重台 体及びそれからなる光学材料に関する。

【0010】 本発明の共重合体の構成単位(1)を与え る化合物としては、N-フェニルマレイミド、N-(2) ーメチルフェニル) マレイミド、N-(2-エチル) フ ェニルマレイミド、N-(2-イソプロピル)フェニル マレイミド、N- (3-メチルフェニル) マレイミド、 チルフェニル) マレイミド、N- (4-エチルフェニ ル) マレイミド、N-(2,6-ジメチルフェニル) マ レイミド、N- (2, 6-ジエチルフェニル) マレイミ ド、N- (2, 6 -ジイソプロピルフェニル) マレイミ ド、N- (2, 4, 6-トリメチルフェニル) マレイミ ド、N-カルポキシフェニルマレイミド、N-(2-ク ロロフェニル) マレイミド、N-(2,6-ジクロロフ ェニル) マレイミド、N-(2-プロモフェニル) マレ イミド、N- (パープロモフェニル) マレイミド、N-(2、4-ジメチルフェニル) マレイミド、パラトリル 30 マレイミドなどが挙げられ、これらは1種または2種以 上組み合わせて重合に用いることができ、それらの比率 は限定されるものではない。

【0011】このうち特に2-モノ置換及び2.6-ジ 置換のフェニルマレイミドが透明性、着色性等の観点及 び後述するような低複屈折性の材料設計の点で優れるの で好ましい。

【0012】さらに本発明の目的を損なわない程度に上 記のフェニルマレイミド類のほかに一般式(II)で示 したパーアルキル置換マレイミド類から与えられる単位 40 を共重合しても差支えない。

【0013】この単位を与える化合物としては、例え ば、Nーメチルマレイミド、Nーエチルマレイミド、N -n-プロピルマレイミド、N-i-プロピルマレイミ ド、N-n-ブチルマレイミド、N-i-ブチルマレイ ミド、N-s-ブチルマレイミド、N-t-ブチルマレ イミド、N-n-ペンチルマレイミド、N-n-ヘキシ ルマレイミド、N-n-ヘプチルマレイミド、N-n-オクチルマレイミド、N-ラウリルマレイミド、N-ス テアリルマレイミド、N‐シクロプロピルマレイミド。 N-シクロブチルマレイミド、N-シクロヘキシルマレ イミド、N-メチルシトラコンイミドなどのN-アルキ ル関換マレイミド類などが挙げられ、これらは1種また は2種以上組み合わせて重合に用いることができ、それ らの比率は限定されるものではない。

【0014】さらに、構成単位(111)を与える化合 物としては、イソプテン、2-メチル-1-プテン、2 ーメチルー1ーペンテン、2ーメチルー1ーヘキセン、 2-メチルー1-ヘプテン、1-イソオクテン、2-メ 10 チルー1ーオクテン、2-エチルー1ーペンテン、2-メチルー2ープテン、2ーメチルー2ーペンテン、2ー メチルー2-ヘキセン、エチレン、プロピレン、1-ブ テン、2-プテン及び1-ヘキセン等のオレフィン類な どが挙げられ、このうち1、2-ジ慣換オレフィン、特 にイソプテンが好ましく用いられる。また、これらのす レフィン類は1種または2種以上組み合わせて重合に用 いることができ、それらの比率は限定されるものではな

【0015】 本発明の構成単位(1)+(11)の含有 75モル%が好ましく、特に50~70モル%が好まし い。構成単位(1)+(11)が98モル%を越える場 **台には生成する樹脂は脆くなり、また30モル%未満で** は樹脂の耐熱性が低下するため好ましくない。

> 【0016】また必要ならば、本発明の目的を損なわな い範囲で、共重合体に他のビニル系単量体を共重合させ ることができる。

【0017】他のピニル系単量体としては、スチレン、 α-メチルスチレン、ピニルトルエン、 1、3-ブタ ジエン、イソプレン及びこれらのハロゲン置換誘導体、 メタクリル酸メチルなどのアクリル酸エステル類、酢酸 ピニル、安息香酸ピニルなどのピニルエステル類、メチ ルビニルエーテルなどのビニルエーテル鎖、塩化ビニ ル、塩化ピニリデン、無水マレイン酸、アクリロニトリ ルより選ばれる1種以上の化合物が挙げられる。

【0018】これら単量体の重合は公知の重合法、例え ば塊状重合法、溶液重合法、懸濁重合法及び乳化重合法 のいずれでも採用可能であるが、溶液重合法が特に好ま しい。

【0019】本発明によるマレイミド系共重合体は、透 明性に優れかつ高い屈折率を有し、黄色度(Y I )や複 屈折が小さいので光学材料として好ましく用いられる。

【0020】一般に置換基としてベンゼン環のようなフ エニル基あるいはハロゲン系元素を構成単位に導入する ことにより、各種の光学用途の要求に応じた屈折率を具 現化することができ、本発明の光学材料においてもその 例外ではない。

【0021】従って、本発明においても共譲合体中にフ エニル基を導入し、その含有量を制御することにより屈 50 折率を1. 49から1. 63まで変化させることができ

20

5

【0022】複屈折の低減化方法については、これまで J. Appl. Polym. Sci. (13), 254 L. 1969、Plaste und Kautsch uk. (29)、618, 1982、特開昭61-108617号公衆等には正及び負の復屈折を有する2種類以上の垂合体あるいは単量体を適当な組成でプレンドあるいは共重台し、見掛上複屈折を相殺する方法が記載されている。例えば上述の記載によれば、正の復屈折を有する重合体として、芳香族環を主鎖に有するポリカーポネート、ポリフェニレンオキサイド、ポリエステル、ポリスルポン、ポリエーテルイミドなど、また非芳香族系

【0023】一方、負の複屈折を有する重合体については、非芳香放系としてポリメタクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸高級アルキルエステルポリマー、ポリイービニルピリジン、ポリβーピニルナフタリンの他に、例えばペンゼン環を側鎖に含むような単量体から構成されるポリスチレン、ポリビニルトルエン、ポリN フェニル関換マレイミドなどが開示されている。

としてはポリバーアルキル置換マレイミドなどが開示さ

れている。

【0024】しかしながら、これらのようなペンゼン環を倒鎖に含む単量体については分子鎖軸の方向とペンゼン環のなす角度が重要であって、必ずしも特開昭61ー108617号公報に記載されているようなポリスチレンやポリフェニルマレイミドが常に負の複屈折の値を取るとは限らない。たとえばポリスチレンの場合、側鎖であるペンゼン環が分子鎖軸と平行方向にあるときは負の複屈折を有することが"高分子の固体物性11"共立出版やPolym、Prep. Jpn.、(38)、10、3539、1989等の文献によって理論的かつ実験的に示されている。【0025】従って、フェニルマレイミド系ポリマーについても同様のことが言え、ペンゼン環に置換基がなく

ついても同様のことが言え、ペンゼン境に関換基がなく マレイミド環とペンゼン環がほぼ平行方向にあるときは 正の、またペンゼン環の適当な位置に置換基を導入し、 立体障害によって例えばマレイミド環とペンゼン環がほ ぼ垂直方向なるように側鎖のコンフォメーションを制御 すれば負の複屈折の値を有することが期待される。

【0026】 事実、特開収61-108617号公報の 40 は液状ゴムを混合で記載に反してポリパーフェニル置換マレイミドは正の、ポリN-(2-メチルフェニル)マレイミド、ポリN-(2,6-ジエチルフェニル)マレイミドは負の複屈折の値を有することが発明者らの詳細な検討によって明らかとなった。また、半経験的分子軌道法(AM1,J.J.P.Stewart,QCPE #455)を用いて、側鎖コンフォメーションを決定したところ、最安定コンフォメーションにおいてマレイミド環とペンゼン環のなす角がポリN-フェニル置換マレイミドでは30 ト、マイクロビージ、ポリ(2 メチルフェニル)マレイミドでは65 50 ク等が挙げられる。

. ボリ (2, 6-ジエチルフェニル) マレイミドでは 83 であることが明らかになった。また、同種法を用いて単量体単位の分極率異方性を計算したところ、ボリ N-フェニル 置換マレイミドでは正の値、ボリ (2-4メチルフェニル) マレイミド及びボリ (2.6-ジエチルフェニル) マレイミドでは負の値を示すことが明らかとなり、実験を裏づける結果となった。従って、これらの負の複屈折を有する単量体と正の複屈折を有するオレフィン系単量体とを共重合することによって見掛上複屈折 が低減され、しかもオレフィン鎖の導入により機械的強度やその他の物性に優れた高分子材料を得ることができることを見出だした。

6

【0027】さらに少なくとも2種類以上のアルキル置換及びフェニル関換のマレイミド系単量体を複数以上組み合わせ、オレフィン系単量体と共重合しても差し支えない。

【0028】例えばそれらの組み合わせとしては、Nーメチルマレイミド/Nーメチルフェニルマレイミド/イソブテン、Nーメチルマレイミド/Nー(2,6ージエチルフェニル)マレイミド/イソブテン、Nーシクロへキシルマレイミド/Nーメチルフェニルマレイミド/ハー(2,6ージエチルフェニル)マレイミド/ハー(2,6ージエチルフェニル)マレイミド/Nーメチルフェニルマレイミド/イソブテン、Nーエチルマレイミド/Nー(2,6ージエチルフェニル)マレイミド/イソブテンなどの組み合わせが好ましい。フェニル置換のマレイミド系単量体同志の組み合わせとしては、Nーフェニルマレイミド/Nーメチルフェニルマレイミド/イソブテン、Nーフェニルマレイミド/ハー(2,6ージエチルフェニル)マレイミド/ハー(2,6ージエチルフェニル)マレイミド/イソブテンなどが好ましい。

【0029】なお、本発明において得られる樹脂には必要に応じてヒンダードフェノール、有機リン酸エステルのような酸化防止剤、ペンゾトリアゾール系紫外線吸収剤、ヒンダードアミン系紫外線安定剤、各種潤滑剤、染料などを添加しても良い。

【0030】さらに本発明の樹脂には、必要に応じてこれと相容可能な他の樹脂や屈折率差が0.02以内の熱可塑性樹脂、熱可塑性エラストマーもしくは樹形あるいは液状ゴムを混合することもできる。

【0031】さらに本発明の樹脂には、その光学特性を維持しながら機械特性を向上させるために、必要に応じて樹脂と実質的に等しい屈折率を有する無機充填剤を混合して使用することもできる。

【0032】このような充填剤は、その屈折率から適宜 選択することができるが、例えばケイ素とアルミニウム の酸化物を主成分とするアルミノケイ酸ガラスからなる ガラス繊維(通称Eガラス繊維)、パウダー、ペース ト、マイクロビーズ、マイクロロッド、マイクロディス ク等が挙げられる。

【0033】本発明の樹脂を成形する方法としては、射 出成形法、押出成形法、圧縮成形法、ブロー成形法、ス ピンキャスト法等の通常の成形方法が挙げられる。

【0034】得られた成形品は、光学レンズ、光ファイ パー、光ディスク及び光カードの基板、プリズム、自動 車用レンズ類、信号用レンズ類、照明部品等の分野へ用 いることができる。

`【0035】光学レンズとしては、コンパクトディスク レンズ、ビデオ用レンズ、カメラ用レンズ等の球面、非 **球面レンズ類、メガネレンズ等が挙げられ、本発明の光** 10 学材料は、例えばこれらのレンズ質として要求される光 線透過率が80%以上、好ましくは90%以上であり、 屈折率が1. 49以上、好ましくは1.50以上であ り、アッペ数が35以上、好ましくは45以上であり、 ガラス転移温度が100℃以上、好ましくは120℃以 上、特に好ましくは140℃以上であり、線膨張係数が 10×10-5℃-1以下、好ましくは7×10-5℃ - 1 以下、特に好ましくは6×10-5℃-1以下であ り、表面硬度がH以上の特性も満足し得るものとなる。

【実施例】以下本発明を実施例により説明するが、本発 明は実施例に限定されるものではない。

【0037】生成した共集合体の重量平均分子量は、G PC(東ソー(株)製HLC-802A)を用いてポリ スチレン換算により求めた。

【0038】生成した共重合体のTgは、(株) セイコ -電子製DSC200を用いて、窒素中、10℃/mi n. の昇温速度で測定した。

【0039】光線透過率は、ASTM 1746に準拠 して、また、屈折率はアッベ屈折率計を用いて測定し 30 た。

【0040】生成した共東合体の複屈折は、溶融状態の 光弾性係数、すなわちみかけの複屈折を応力で除した値 を用いて検討した。光弾性係数の測定にはオーク製作所 (株) 製のオプトレオメーター、モデルHRS-100 を使用した。40×10×0.4mmの熱プレス試験片 をTg+20℃で真空中で24時間熱処理して配向を除 いた後、Tg+30℃において一軸延伸時の光弾性係数 を測定した。

# 【0041】実施例1

[0036]

**攪拌機、窒素導入管、イソプテン導入管、温度計及び脱** 気管の付いた11オートクレーブに、N-(2,6-ジ エチルフェニル) マレイミド129.4g,2,2 -アソビスイソブチロニトリル (AIBN) 0.51g及 びトルエン400mlを仕込み、窒素で数回パージした 後、液化イソプテン228mlを仕込み、60℃で8時 間重合を行った。

【0042】反応内容物を過剰のメタノールに注ぎ共重 合体を折出させ、濾過することにより共重合体を分離し た。トルエン/メタノール系で再次殿精製後、減圧下6 50 液化イソブテン284.5mlを仕込み、60℃で5時

0℃で24時間乾燥した。収量は160gであった。 【0043】得られた共重合体の重量平均分子量は28 0000であり、元素分析の結果より共承合体中のマレ イミド単位は50モル%であった。

δ

### [0044] 尖施例2

実施例 1 に記載の反応器にN- (2 -メチルフェニル) マレイミド130.6g、パーブチルネオデカネート 0. 2 1 g 及びトルエン 5 0 0 m l を仕込み、空素で数 回パージした後、液化イソプテン284.5mlを仕込 み、60℃で5時間重合を行った。

[0045] 得られた共重合体の収量は160gであっ た。得られた共重合体の重量平均分子量は240000 であり、再沈殿により精製したサンプルの元素分析の結 果より、生成した共重合体中のマレイミド単位は50モ ル%であった。

### 【0046】 尖施例3

実施例1に記載の反応器にN-(2,6-ジエチルフェ ニル) マレイミド80.9g、N-メチルマレイミド3 9. 2g、パープチルネオデカネート0. 24g及びト 20 ルエン500mlを仕込み、窒素で数回パージした後、 液化イソプテン284.5mlを仕込み、60℃で5時 間重合を行った。

【0047】得られた共重合体の収量は152gであっ た。得られた共重合体の重量平均分子量は270000 であり、再沈殿により稍製したサンプルの「H-NMR 測定及び元素分析の結果より、生成した共重合体中のN (2,6-ジエチルフェニル)マレイミド単位とN-メチルマレイミド単位の比率は1/1 (モル比) であ り、共重合体中のマレイミド単位は50モル%であっ

# 【0048】 実施例4

実施例 1 に記載の反応器にN-(2 -メチルフェニル) マレイミド106g、N-メチルマレイミド16g、バ ープチルネオデカネート0.24g及びトルエン500 m l を仕込み、窒素で数回パージした後、液化イソブテ ン284.5mlを仕込み、60℃で5時間重合を行っ

[0049] 得られた共重合体の収量は155gであっ た。得られた共重合体の重量平均分子量は270000 #O であり、再沈殿により精製したサンプルの<sup>↓</sup> H−NMR 測定及び元素分析の結果より、生成した共集合体中のN (2-メチルフェニル)マレイミド単位とNーメチル マレイミドマレイミド単位の比率は4/1(モル比)で あり、共重合体中のマレイミド単位は50モル%であっ

### 【0050】 実施例5

実施例1に記載の反応器にN-フェニルマレイミド12 2. 9g、パープチルネオデカネート0. 24g及びト ルエン500mlを仕込み、窒素で数回パージした後、

間重合を行った。

【0051】得られた共東合体の収量は151gであった。得られた共東合体の重量平均分子量は3000000であり、再沈殿により精製したサンプルの元素分析の結果より、生成した共東合体中のマレイミド単位は50モル%であった。

【0052】比較例1

比較例として、PMMA(アクリペット;三菱レイヨン\*

\* (株) 辺) を用いた。PMMAのガラス転移温度は10 5℃であった。その他光学物性の値を表1に示した。 【0053】比較例2

10

比較例として、PC (パンライトAD9000TG; 帝人化成(株) 製) を用いた。PCのガラス転移温度は141℃であった。その他光学物性の値を表1に示した。【0054】

【表1】

		光弾性係数 C × 1 0 <sup>12</sup> (cm <sup>2</sup> /dyse)	屈折零	ガラス転移 温度(℃)
実施例1	9 2	-160	1. 550	204
実施例2	9 2	- 12	1. 564	209
実施例3	9 2	÷ 40	1. 543	177
実施例4	9 2	+ 30	1. 557	197
実施例5	8 9	+ 30	1. 574	190
比較例I	9 2	- 6	1. 491	105
比較例2	8 8	+ 7 0 0	1. 585	141

[0055]

【発明の効果】以上述べたとおり、本発明の共重合体は 透明であり、かつ低複層折性を有し、さらに耐熱性、表 面硬度及び機械的強度に優れたものである。従って、本 発明の共**重合体は光学材料として有用なものである。**